INJECTABLE PREPARATION AND PRODUCTION THEREOF

Publication number: JP53121920

Publication date: 1978-10-24

HAINRITSUHI BUOOKU; BUERUNAA GURUUBAA; BUERUNAA ROOTE

Inventor: Applicant:

BOEHRINGER MANNHEIM GMBH

Classification:

- international:

A61K9/00; A61K47/38; A61K9/00; A61K47/38; (IPC1-7): A61K9/10

- european:

A61K9/00M14, A61K47/38

Application number: JP19780036525 19780329 Priority number(s): DE19772714085 19770330

Also published as:

US4191772 (A1)

NL7803143 (A)

GB1567890 (A)

FR2385395 (A1) ES468301 (A)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for JP53121920 Abstract of corresponding document: US4191772

An instillation composition, comprising an effective amount of at least one sparingly soluble active material suspended or partly dissolved in an aqueous emulsion containing a swelling agent. Advantageously the active substance is nitrofurantoin or a quinclone or pyridazine derivative, the active material has a particle size less than about 10 mu m and the swelling agent is a polysaccharide derivative present in about 0.3 to 3% by weight of the composition, the composition further containing at least one local anesthetic, antiphlogistic substance, emulsifier, buffer or stabilizer. With the invention, unit doses of only 50 ml, will contain sufficient active material.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

MIS PAGE BLANK (USPTO)

19日本国特許庁

公開特許公報

① 特許出願公開

昭53—121920

Mnt. Cl.2 A 61 K 9/10 識別記号

69日本分類 30 C 41

庁内整理番号 6617 - 44

❸公開 昭和53年(1978)10月24日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

匈注入用調合剤及びその製法

20特 願 昭53-36525

20出 願 昭53(1978) 3 月29日

優先権主張 ③1977年3月30日③西ドイツ国

(DE) ③ P2714065.4

⑫発 明 者 ハインリッヒ・ヴォーク

ドイツ連邦共和国ラウデンバッ

ハ・リンデンシュトラーセ6

同 ヴエルナー・グルーバー

ドイツ連邦共和国ビルケナウ・ アム・ハイリゲンベルク12

砂発 明 者 ヴェルナー・ローテ

ドイツ連邦共和国ホツケンハイ ム・ヴアルドルフエルシユトラ

ーセ42

⑪出 願 人 ベーリンガー・マンハイム・ゲ

ゼルシヤフト・ミツト・ベシユ レンクテル・ハフツング

ドイツ連邦共和国マンハイム・

ヴアルトホーフ・ザントホーフ エル・ストラーセ112-132

ゆ代 理 人 弁護士 ローランド・ゾンデル ホフ 外1名

発明の名称

注入用調合剤及びその製法

- 2 特許請求の範囲
 - 1. 難溶性有効物質 1 種以上を膨潤剤の添加 下に乳剤中に懸濁して叉は部分的に溶解して含 有する、注入用調合剤。
 - 2. 乳剤として水中油型又は油中水型乳剤を 使用する、特許請求の範囲第1項記載の注入用 調合剤。
 - 3. 彫潤剤として多糖類誘導体を使用する、 特許請求の範囲第1項又は第2項記載の注入用 調合剤。
 - 4. 有効物質として難溶性抗菌性物質を使用 する、特許請求の範囲第1.項~第3項のいずれ かに記載の注入用調合剤。
 - 5. ニトロフラントイン、キノロン誘導体又 はピリダジン誘導体を含有する、特許請求の範 囲第4項記載の注入用調合剤。
 - 6. 局所麻酔剤及び/又は消炎剤を含有する

- 、特許請求の範囲第1項~第5項のいずれかに 記載の注入用調合剤。
- 7. 有効物質は粒径<10 μm を有する。特 許請求の範囲第1項~第6項のいずれかに記載 の注入用調合剤。
- 8. 乳剤は油相として粘膜に良好な認容性を 有する油1種を含有する、特許請求の範囲第2 項配載の注入用調合剤。
- 9. 油相として低粘度のトリグリセリド混合 物を使用する、特許請求の範囲第8項記載の注 入用調合剤。
- 10. 非イオン性乳化剤又はイオン性乳化剤を 含有する、特許請求の範囲第2項~第9項のい ずれかに記載の注入用調合剤。
- 11. 優衡剤及び/又は安定剤を含有する、特 許請求の範囲第8項記載の注入用調合剤。
- 12. 往入用調合剤の製法において、難溶性有 効物質1種以上を乳剤中に彫潤剤の添加のもと に懸濁させるか又は部分的に密かすことを特徴 とする注入用調合剤の製法。

(1)

(2)

3 発明の詳細な説明

本発明の調題は有効物質として難溶性物質を 含有する、使用調合済みで安定で、良好な認容 性を有する注入用乳剤に関する。

有効物質として有利に抗菌性物質、例えばニトロフラントイン誘導体、キノロン誘導体又はピリダジン誘導体を用いる。 これ ら有効物質は乳剤の1 方又は両方の相に部分的に溶解し、かつ乳剤中に懸濁して存在していてよい。

担体としては水中油型乳剤又は油中水型乳剤を 使用する。有効物質の粒径は有利に 1 0 μm 以 下である。

(3)

本発明による調合剤の治療上の利点は、乳剤が非常に良好な粘膜付着性を有し、有効物質粒子が作用部位でゆつくり溶け、それにより良好な認容性及び持続性の作用が確保されるという事である。

本発明により、難密性の医薬的に有効な固体 粒子を安定な調合剤中に懸濁し含有する、使用 調合済みの良好な認容性を有する注入用乳剤が はじめて可能となる。そのような固体粒子が特 に液状乳剤において、双方の液状乳剤成分の相 分離の原因となり、従つて乳剤の安定性は悪く なる〔ミュンツェル・プユヒイ、ガレーニッシ エス ブラクティクム (Münzel - Büchi、

Galenisches Praktikum) 1 9 5 9 年版第 398 ~ 4 0 0 頁参照〕という事は公知である。意外 にも、乳剤の安定性は膨閥剤を加えることによ つて獲得出来る。又膨閥剤は乳剤の認容性の改 ある。更に、この場合 2 0 0 ml の 畳を 防 脱 中 に 導入しなければならず、患者にとつても不快な ことである。

例をは、水1000ml中にpH7.0で最大限ニトロフラントイン11.4mpしか溶けないので、治療効果に必要なニトロフラントインの有効物質量を約50~100mlの容徴中に溶かそうとするなら、比較的多量の有機溶剤が必要である。この有機溶剤は高濃度で尿道の粘膜を傷つけるので、そのような調合剤は最適な認容性を有しない。

他の難密性有効物質、例えばピリダジン誘導体又はキノロン誘導体(例、ナリジキシン酸) にも同様な問題がある。

注入用に乳剤が特に良好な認容性を有することが証明された。 しかしながら、本発明による注入用調合剤では通常のように有効物質全量が溶解した形で存在するのではなく、膨凋剤を含有する液状担体中に、固体の有効物質が微細の形で少なくとも部分的に懸濁されている。液状

良並びに次に挙げる肯定的な効果に影響を与え マ・

(4)

本発明の重要な利点は、新規注入用調合剤が 比較的小さな容積で使用に供されるという事実 である。従つて、例えばニトロフラントインの 場合50 mlという適用容積からはじめることが でき、有利にひだ折れ袋状びん(例えばポリエ チレン製)中に包装し、そこから稀釈すること なく直接注入できる。稀釈しなければならない

(5)

公知のニトロフラントイン注入用調合剤に比較 し、時間も倹約でき、汚染の危険性も低くなる。

本発明による調合剤は更に強力な長時間持続性の粘膜付着性及びそれ故に最適な治療効果を保証する。

所望の場合、新規調合剤は局所麻酔剤及び/ 又は消炎剤を含んでもよい。局所麻酔剤としては、例えばリドカイン(2・ジエチルアミノ・ N・(2、6・ジメチルフエニル)・アセトア ミド)、テトラカイン(p・プチルアミノ・安 息香酸・β・ジメチルアミノエチル・エステル)、アネステジン(p・アミノ安息香酸・エチ ルエステル)が挙げられる。消炎剤としてはペ タメタソン(Betamethason)、デキサメタソン(Dexamethason)、フルオロメトロン(Fluorometholon)が挙げられる。

膨潤剤としては常用の多糖類誘導体例をばメ チルセルロース (クルミナル (Culminal) K 4 2]、ナトリウムカルポキシメチルセルロー (7)

ン性乳化剤を油相の1 部と換えて良い。油相としては、特にミグリオール(Miglyol) 8 1 2 中性油が効果を発揮するが、その場合粘膜には好なとなる性を有する他のすべての油、例えばオリーブ油又はゴマ油を使用することもできる。水相分は約60~90%を占め、その場合もよるの人付加的に緩衝剤及び安定剤を混和してもよい。

油中水型乳剤を得るために、親油性相として例えば非イオン性乳化剤20~50重量%及び油状脂肪約3~15重量%を使用し、親水性相として例えばグリセリン又はポリエチレングリコール4003~15重量%を水35~65重量%と共に使用する。

で、次に実施例により本発明を詳細に説明する。 とこで「%」は「重量%」である。

99] 1

水中油型乳剂系

粒径 < 1 0 μm を 有するニトロフラントイン 一水化物 0.1 ~ 0.5 % を非イオン性水中油型乳 特開昭53-121920(3)ス [チロース (Tylose) C 1 0 0 0 p] 又はガラクツロン酸含有多糖類 [トラガント (Tragant)] を使用する。本発明による調合剤中の影闘剤の量は、各々の影闘剤によりそれぞれ0.3 ~ 3 %の間である。

乳剤の調製には、乳化剤を添加し、場合によっては加温し、油中水型及び水中油型に分配するためのすべての常法、例えば高回転機械的攪拌器による攪拌、超音波、震動、他方の液体中への吸射等を使用する[レンブス・ケミーレキシコン(Römpps Chemic - Lexikon)、第7版第1009頁参照]。

水中油型乳剤は、非イオン性乳化剤約 0.5 ~ 1 0 % 又はイオン性乳化剤、例えばポリオキシエチレンステアレート[ミルジュ(Myrj) 5 2、テギン(Tegin)、プロテギン(Protegin) X] 0.1 ~ 5 % を含有するのが有利である。

親油性相並びに乳化剤は粘膜に良好な認容性を示さればならない。親油性相の部分は10~30%を占めるべきであり、その場合、非イオ

化剤 0.5~10 % 又はイオン性水中 加型乳化剤 0.1~5% 中に、ポリエチレングリコール及 限相応 する 油相の 添加のもとに 懸濁させ、この 懸濁液を、 あらか じめ 影 潤剤が その 中で 影 悶 してる水 60~80% 中で 攪拌しかつ 場合に よっては 加温して乳 化させる。 このようにして 安 定な注入に使用可能な水中 加型乳剤が得られる。

次の表に挙げた処方は、特に良好であること が確証された。

ニトロフラントイン 100.0 mg - 一水化物

ポリエチレングリコ 5.629 - 20.09 15.09 15.09 15.09 -ル 400

ミグリオール 812 4.759 4.759 5.09 10.09 10.09 10.09 10.09 (油状低粘度トリ

グリセリト混合物)

ミルジユ 52 (ポリ 0.59 0.59 0.59 - - - - - オキシエチレンステ アレート)

(10)

水 全量	50.0 <i>9</i>	50.09	50.08	50.0 <i>g</i>	50.09	50.09	50.0%
- エーテル)							
テジト®(Thesit) (ポリエチレングリコ ール・モノ・ドデシル	-	1.09	-	-	-	-	-
クルミナール K 42 (メチルセルロース)	-	-	049	0.39	0.39	0.39	0.39
テギン [®] (Tegin) (グリセリンステアレ ート)	-	-	-	1.09	2.59	5.0 <i>9</i>	7.59

例 2

油中水型乳削系

粒径く10 μm を有するニトロフラントイン 一水化物 0.1 ~ 0.5 % を、油中水型乳化剤 0.5 ~ 1 0 % 又は非イオン性乳化剤 2 0 ~ 5 0 %、 油状脂肪、3~15%、並びにグリセリン又はポ リエチレンクリコール400 3~15%中で 、メチルセルロース 0.1 ~ 0.5 %があらかじめ 膨潤している水 3 5 ~ 6 5 % と共に攪拌及び加 温下に乳化させる。こうして良好な認容性の油 中水型乳剤が得られる。

(11)

分的に塩酸キシロカインと共に溶解させ、そこ に影闘剤を添加する。非イオン性水中油型乳化 剤 0.5 ~ 1 0 % 又はイオン性水中油型乳化剤 0.1 ~ 0.5 % 並びに相応する親油性相を、親水 性相と共に乳化する。そのようにして良好な認 容性の水中油型注入用乳剤が得られる。

ナリジキシン酸	500.0 ng	500.0 <i>mg</i>
塩曜キシロカイン	30.0 mg	30.0 mg
ポリエチレングリコール 400	20.0 9	10.0 9
ミグリオール (Miglyol) 812 [®] (油状 トリグリセリド混合物) ミルジユ5 2 (ポリオキシエチレンステア	5.0 g	3.0 9
レート)	0.5 9	-
テギン(Tegin)®(グリセリンステアレート)	-	6.0 9
メチルセルロース	0.49	0.49
水	t 50.0 ₽	50.0 g

例 4

非常に難溶性の有効物質を含有する水中油型 乳剤系

粒径く10μm の下記キノロン誘導体もしく

次の表に挙げた処方は特に効を奏した。 塩酸リドカイン 30.0mg 30.0mg 30.0mg 30.0mg

特問昭53-121920(4)

ニトロフラントイン 100.0 mg 100.0 mg 100.0 mg 100.0 mg 100.0 mg

プロテギン (Prot- 2.59 3.09 5.00 3.09 10.09 egin) X® (ヒド ロキシコレステリン 含有 パラフイン-

炭化水素)

ミグリオール(Mi- 15.09 15.09 15.0g 8.09 3.09 glyol) 812® (油状低粘度トリ グリセリド混合物)

ポリエチレングリコ 10.09 10.09 10.09 ール 400 グリセリン 3.08 クルミナール K 42 0.19 0.19 0.29 0.19 0.19 (メチルセルロース)

全量 50.09 50.09 50.09 50.0**9** 50.08

例 3

有効物質が1部溶解している水中油型乳剤系 ナリジャン酸 0.5 ~ 2 %を水約 2 5 9 中に部 (12)

はピリダジン誘導体 0.5 ~ 3 %を乳剤中化攪拌 導入しその乳剤は次のように調製する:

非イオン性水中油型乳化剤 0.5~10% 又は イオン性水中油型乳化剤 0.1 ~ 5 % を、ポリエ チレングリコール及び相応する親油性相の添加 のもとに、膨潤剤をあらかじめその中で膨潤さ せた水60~80%と攪拌しかつ場合によつて は加温して、乳剤に加工する。

 $1 - [\beta - \beta - \nu + \nu] - 3 - 3$ エトキシーカルポニルー1, 4 - ジヒドロ - シクロペンテ ノ(h)キノロン 1.09 1-[エチル]-3-エトキ シーカルポニルー1,4-ジ ヒドロ - シクロペンテノ(h) キノロン 1.0 9 3~〔1~メチル-5-ニト ロー2-イミダゾリル]-6

ポリエチレングリコール 400 20.09 20.09

1.0 9

(13)

- アミノーョートリアゾロ[3 , 4 - 8]ピリダジン

ミグリオール (Miglyol) 812® (油状粘性トリグリセリド混 合物) 5.0 9 10.0 9 10.0 9 ミルジユ52(ポリオキシエ チレンステアレート) 0.5% テギン (Tegin)® (グリセリ ンステアレート) 2.5 9 5.0 9 メチルセルロース 0.3 g 0.49 0.39 水 全量 50.09 50.09 50.09

代理人 弁護士 ローランド・ゾンデルホフ(ほか 1 名) (ほか 1 名)

-109-

THIS PAGE BLANK (USPTO)